```
5/5/1
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
007034092
WPI Acc No: 1987-034089/198705
XRAM Acc No: C87-014630
 Gelatin with high m.pt. - contains 0.1-99 wt. per cent agar-agar which
 dissolves at low temp.
Patent Assignee: NIPPI GELATINE KOGY (NIPP-N); NIPPI GELATIN KOGYO (NIPP-N)
Number of Countries: 001 Number of Patents: 002
Patent Family:
                                                   Date
                                            Kind
              Kind
                     Date
                             Applicat No
Patent No
                                                 19850617
                                                           198705
                   19861222
                             JP 85131246
                                            Α
              Α
JP 61291648
                            JP 85131246
                                             Α.
                                                19850617
                   19930902
               В
JP 93060501
Priority Applications (No Type Date): JP 85131246 A 19850617
Patent Details:
                                     Filing Notes
Patent No Kind Lan Pg
                         Main IPC
             A
JP 61291648
                     4 C08L-089/00 Based on patent JP 61291648
JP 93060501
              В
Abstract (Basic): JP 61291648 A
        Amorphous gelatin contains 0.1-99 wt.% (pref. 0.5-50) of agar-agar
    which dissolves at low temp., and has higher m.pt. than the raw
    material gelatin after gelation.
         Gelatin used is all types regardless of raw material or processing
    method. Method of drying by evapn., the soln. mixt. of gelatin and
    agar-agar is spray drying, drum drying, high frequency method, etc.
         ADVANTAGE - Prod. has good solubility (without need of swelling
    stage) and is easy to process.
        Dwq.0/4
Title Terms: GELATIN; HIGH; CONTAIN; WEIGHT; PER; CENT; AGAR; AGAR;
  DISSOLVE; LOW; TEMPERATURE
Derwent Class: D13; G03
 International Patent Class (Main): C08L-089/00
 International Patent Class (Additional): A23J-003/06; A23L-001/0532;
  A23L-001/0562; C08L-005/12; C09H-009/00
 File Segment: CPI
```

--0- - -- -

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-245372

(43)公開日 平成8年(1996)9月24日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ					技術表示箇所	
A 6 1 K 9/48			A 6 1 K	9/48			Α		
A01K 5/40							Z		
A 6 1 J 3/07	,		A 6 1 J	3/07			D		
			A 6 1 K	47/12			Z		
A61K 47/12				47/16			Z		
47/16	•	審査請求	未請求 請	求項の数	9 OL	(全 6	頁)	最終頁に続く	
(01) 川岡楽巳	 特願平7-52168		(71)出版	万人 3910	10976			-	
(21)出願番号	10.000 1 00.00	10 mg 1 02100			富士カプセル株式会社				
(oo) W (see 1)	平成7年(1995)3	平成7年(1995)3月13日		静岡	県富士宮	市大中	里1035	5番地	
(22)出顧日	1,22,1 1 (1000) 0		(72)発	明者 鈴木	: 淳子				
				静田]県庵原郡	B富士川	町南杉	公野2083ー7	
	•		(72)発	明者 小野	知徳				
				静區	引集富士智	官市万野	原新田	∃3042 4	
			(74)代	理人 弁理	胜 松原	京 伸之	. <i>(</i> \$	\$2名)	

(54)【発明の名称】 カプセル剤

(57)【要約】

【目的】従来困難であった寒天とゼラチンを完全に混合せしめたカプセル皮膜用溶液を調整可能とし、寒天とゼラチンの双方の性質を十分に併せ持った安定なカプセル剤を提供する。

【構成】酸処理ゼラチン、化学修飾ゼラチン、寒天の組み合わせを皮膜基剤としてなるカブセル剤。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】酸処理ゼラチンおよび寒天を皮膜基剤とし てなるカプセル剤

【請求項2】化学修飾ゼラチンおよび寒天を皮膜基剤と してなるカブセル剤

【請求項3】酸処理ゼラチンおよび化学修飾ゼラチン並 びに寒天を皮膜基剤としてなるカブセル剤

【請求項4】化学修飾ゼラチンがゼラチンのアミノ基を コハク酸、フタル酸、酢酸の内から選ばれた1種類以上 を反応させて得られた酸処理またはアルカリ処理ゼラチ 10 ンである請求項2、または請求項3のカプセル剤

【請求項5】皮膜基剤にゼラチン不溶化防止剤を加えた 請求項1から4のカプセル剤

【請求項6】ゼラチン不溶化防止剤が有機酸である請求 項5のカプセル剤

【請求項7】ゼラチン不溶化防止剤がアミノ酸である請求項5のカプセル剤

【請求項8】ゼラチン不溶化防止剤が還元剤である請求 項5のカプセル剤

【請求項9】主に外用剤として用いられ、使用時に皮膜 20 の一部を捻り切り内容物を放出させて用いる請求項1か ら8のカプセル剤

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は医薬品、食品、化粧品な どに用いられるカプセル剤に関する。

[0002]

【従来の技術及びその課題】一般的に、カプセル剤は内容物質をゼラチンを基剤とする皮膜で覆うことにより形成される。

【0003】ゼラチンを基剤とすることでカプセル剤は 胃内で速やかに溶解し、内容薬物を一挙に放出するため に薬効の発現が早く速効性に優れる。しかし薬物が胃内 で一挙に放出されることで副作用が懸念される場合や、 薬効に持続性が求められる場合には問題となる。

【0004】また、ゼラチンは融点が低いため、主に軟カプセル剤において内容物が硬化油、ロウなどの高融点の物質にした場合には、皮膜用ゼラチンゲルフィルムが35℃程度で溶解してしまうためこれ以上の温度で内容物を加温することができず、内容物に制限を受けること40や、高温多湿下において溶解し、互いに付着したり液漏れを起こすこと等の問題があった。

【0005】さらに、ゼラチンは粘弾性が強いため、一般にセルフカットタイプ、ツイストオフタイプなどと呼ばれる、主に外用剤に用いられ、使用時にカプセル剤の一部を捻り切って内容物を放出して用いる軟カプセル剤においては、吸湿などにより軟化した場合捻り切ることが困難であった。

【0006】上記徐放性の問題に対しては、皮膜に寒天 や水溶性高分子を配合する技術が知られている。(特開 50

昭 5 7 - 3 2 2 3 0、特開昭 6 3 - 2 3 8 0 1 5、特開 平 2 - 7 8 6 1 2、特開平 5 - 3 2 5 4 3)

[0007]

【発明が解決しようとする課題】しかし、通常カプセル 剤に用いるところのアルカリ処理ゼラチンは寒天と完全 には相溶しないために、得られたカプセル剤は必ずしも 期待したようにゼラチンと寒天の両方の性質を併せ持つ ものとはならない。またこれらを溶解したカプセル皮膜 用の水溶液は経時的に分離してしまい、品質が一定なカ ブセル剤を連続して得ることは困難であり、上記課題を 現実的に解決するには至っていない。

【0008】さらには経時的に皮膜の不溶化を起こし徐々に崩壊時間が延長してしまう問題があった。

[0009] 本願発明は、寒天とゼラチンの本来の性質 を具備した安定な皮膜を製造することにより、寒天とゼ ラチンの混合皮膜の上記欠点を解決するためになされた ものである。

[0010]

【課題を解決するための手段】本願発明者は、通常使用 されている寒天とアルカリ処理ゼラチンについて研究を重ね、混合するゼラチンに酸処理ゼラチン、化学修飾ゼラチンまたは両者の混合物を用いること、得られたカプセル剤が経時的に不溶化することを防止するためにはゼラチン材料のすべてまたは一部を化学修飾ゼラチンとすること、および有機酸、アミノ酸、還元剤等のゼラチン不溶化防止剤を配合することが有効であることを見出した。本願発明に係るカプセル剤は、寒天とゼラチンが完全に相溶し、経時的に分離せずゼラチンと寒天の両方の特質を併せ持ったカプセル剤であって、皮膜が経時的に 30 崩壊時間が延長することのない、品質が一定なカプセル剤を提供するものである。

【0011】ここにいう酸処理ゼラチンとはゼラチンの原料であるコラーゲンを希塩酸、希硫酸などの酸性物質にて加水分解し抽出したゼラチンをいい、コラーゲンを石灰液等のアルカリ性物質にて加水分解し抽出したアルカリ処理ゼラチンとは異なる。通常カブセル剤においては主に透明性の高い、着色度が少ないなどの外観上の問題や内容薬物との反応性の問題でアルカリ処理ゼラチンが用いられる。

【0012】一方、化学修飾ゼラチンとはゼラチンのアミノ基と種々の物質を反応させ、ゼラチンの特性を変化させたものをいい、コハク酸、フタル酸、酢酸などで反応させて製造したものが一般的であるがこれに限定されない。また化学修飾ゼラチンであれば酸処理ゼラチンである必要はなくアルカリ処理ゼラチンを化学修飾したものも使用できる。いずれのゼラチンもその物性に特に制限はないが従来公知のカブセル製造機で製造するためにはゼリー強度150~300ブルームのものが好ましい。

【0013】化学修飾されていない酸処理ゼラチンと化

学修飾ゼラチンを混合して使用することは化学修飾ゼラ チンが酸処理ゼラチンの場合には問題なくどのような比 率で混合することも 可能であるが化学修飾ゼラチンがア ルカリ処理ゼラチンの場合には混合する比率によっては 混合液が白濁化するために注意が必要である。この場合 の酸処理ゼラチンとアルカリ処理修飾ゼラチンの比率は $40:60\sim60:40$ が好ましい。ただしどちらのゼ ラチンも50%を越えると白濁化が強くなる傾向がある のでより好ましくは50:50である。

【0014】混合する寒天の種類は特に制限がないが、 徐放性のカプセル剤のようにカプセル剤の皮膜強度が必 要な場合には、ゼリー強度400g/cm²(日寒水 式)以上の高強度の寒天が好ましく、それ以外の用途で はゼリー強度200g/cm²以下の加水分解寒天をも 使用可能である。

【0015】寒天とゼラチンの混合比率はその目的と用 途で適宜選択すればよく特に限定されない。例えば崩壊 性を延長させるためにはゼラチン、寒天の混合物中寒天 の比率を5%以上、徐放性のカプセル剤を得るためには 15%以上、セルフカットタイプのカプセル剤の捻り切 20 り性を向上せしめるのは20%以上、カプセル剤の加工 時または保存時の耐熱性を向上させるためには1%以 上、カプセル剤同士の付着性を防止するためには 5 %以 上が効果的である。

【0016】ゼラチン不溶化防止剤とは、有機酸、アミ ノ酸、還元剤などをいいゼラチンの経時的な溶解性の劣 化を防止するものであれば特に限定されない。有機酸と して具体的にはフマル酸、酒石酸、クエン酸、塩酸など があり、アミノ酸として具体的には、アルギニン、グリ シン、アスパラギン酸などがある。ここにいう還元剤と 30 セル剤、以下同じ)の軟カプセル剤を製造した。 は、ゼラチンを経時的に不溶化する成分であって、寒天 中に微量含まれるガラクトース、キシロースなどの還元 糖の性質を改質する成分をいう。具体的には、ヨウ化水*

*素、硫化水素、二酸化硫黄、亜硫酸塩等がある。これら の不溶化防止剤は単独または組み合わせにより有効に作 用する。配合量は配合する物質によって異なるために特 に限定できないが寒天およびゼラチン混合物の固形分重 量に対し、例えば有機酸であるクエン酸の場合は0.5 ~5%、アミノ酸であるアスパラギン酸の場合は0.5 ~4%、還元剤である亜硫酸ナトリウムの場合は0.0 5%~1%程度が良好である。

[0017] 本発明のカプセル剤は、硬カプセル、軟カ 10 プセル、マイクロカプセルいずれにおいても常法の製造 方法を利用することができ、各種のカプセル剤を得るこ とができる。例えば硬カプセル製造法としての成形ピン 浸漬法、軟カプセル製造法としてのロータリー法、滴下 法、マイクロカプセル製造法としてのコアセルペーショ ン法などが有効に使用できる。また、カプセル剤の内容 物および皮膜中には従来公知のカプセル剤と同様、可塑 剤、着色剤、防腐剤、矯味剤、乳化剤などの添加物を配 合することができる。

[0018]

【実施例】本発明にかかるカプセル剤のうち軟カプセル 剤について、以下に比較実験例を挙げて詳細に説明す る。これらは本発明の一例にすぎず、これらに限定され るものではない。

【0019】1. 検体

表1に示すとおりの原料を混合調合して比較例1~2、 実施例1~6の軟カプセル皮膜用溶液を調製した。つい で該軟カプセル皮膜用溶液をライナー社製ロータリー式 軟カプセル製造機に仕込み、内容物を流動パラフィンと したオーバル5型(一般的に使用される楕円球型のカブ

[0020]

【表1】各実験に供する比較例1~2、実施例1~6の カプセル皮膜用溶液の配合量

単位-重量部

	比较到1	比较例2	実施別1	実施例2	実施到3	実施例4	実施房5	美加男名
アルカリ処理ゼラチン	100	80		_	_	-		_
最処理ゼラチン			90	85	80	_	40	80
コハク化ゼラチン					_	80	40	_
茅天		20	10	15	20	20	20	20
フスパラギン酸				_	_	_	_	2
ダリセリン	30	. 30	30	30	30	30	30	30
和 技 术	120	120	120	120	120	120	120	120

2. 崩壊試験

比較例1~2、実施例1~6の軟カプセル皮膜用溶液を 用いて製造したカプセル剤と、同検体をガラス製サンプ ル瓶に10個ずつ入れ密栓して40℃の恒温槽中で3カ 50 測定した。その結果を表2に示す。

月保存したものを日本薬局方規定の崩壊試験器中に入 れ、36℃の精製水および日本薬局方第一液(PH約 1. 2) および第二液 (PH約6.8) 中で溶解時間を

6

[0021]

* *【表2】崩壊試験の結果

	崩 壊 時 間 (分) n=6					
		保存前		保存後		
試験被	精製水	第一被	第二液	稍製水	第一被	第二被
比較例1	9.7	9.6	9.7	11.0	10.9	10.5
比較例2	25.3	24.8	25 .1	60<	60<	60<
実施例1	35.4	36.2	35.8	60<	60<	60<
実施例2	41.0	43.1	41.5	60<	60<	60<
実施例3	52.9	56.6	52.5	60<	60<	60<
実施例4	53.1	54.2	53.4	54.5	53.3	54.0
実施例5	52.7	52.6	52.7	53.0	53.3	52.9
実施例6	53.2	54.3	52.9	55.4	56.3	54.8

表2より明らかなように、本発明によるカプセル剤は、 従来法の比較例2と寒天の配合量が同じ実施例3でも崩 壊時間の延長効果が顕著に見られ、その崩壊性はPHに 依存しないことがわかった。このことから、生体内のさ 発現することが示唆される。

[0022] また実施例1、2、3の実験結果よりカプ セル剤の崩壊性は酸処理ゼラチンと寒天の配合量に依存 することが解った。よってその配合量によって崩壊時間 が任意に調節できる。また、コハク酸で化学修飾された ゼラチンを用いた検体である、実施例4、5、アスパラ ギン酸を配合した検体である実施例6では保存前と比べ て保存後の経時的崩壊時間の延長は見られない。よって 生体内のPHに影響されず任意に崩壊時間を設定できか つ経時的に崩壊時間が延長することのないカプセル剤を *40* 可能とし、特に経口医薬品等としてカプセル剤に適して いる。

【0023】3. 付着試験

比較例 $1\sim2$ 、実施例3のカプセル剤を10個ずつガラ ス製サンプル瓶に入れ、瓶口を開口した状態で40℃、 70%RHの恒温恒湿槽中で24時間保存し、室温に戻 まざまなPHの状態に左右される事なく一定の崩壊性を 30 した後、該サンプル瓶を以下の状態にして、落下した軟 カプセル剤の個数によって各検体の付着性を判定した。

【0024】(a)サンプル瓶を静かに逆さにする。

【0025】(b) aの試験後サンプル瓶を静かに逆さ にして机上1 cmから落とす。

【0026】(c) bの試験後サンプル瓶を静かに逆さ にして机上3 cmから落とす。

【0027】(d) cの試験後サンプル瓶を静かに逆さ にして机上5cmから落とす。

【0028】結果を表3に示す。

[0029]

【表3】付着試験の結果

7									
	サンプル瓶から落下したカプセルの累積数(個)								
	遊さに する	机上1 cmから 落とす	机上3cmから 落とす	机上5 cmから 落とす					
比较例1	0	0	0	0					
比較例2	0	2	8	6					
実施例3	8	9	10	-					

表3から明らかなように本発明に係るカプセル剤は、従 来のカプセル剤に比べて高温多湿下での保存においても カプセル剤同士が付着しにくいというカプセル剤として 優れた性質を有するものである。

【0030】4. セルフカットタイプカプセル剤におけ る捻り切り試験

比較例1~2、実施例3の軟カプセル皮膜用溶液を、金 型をオーバル5型からセルフカット型に変更したライナ 20 ー社製ロータリー式軟カプセル製造機に仕込み、常法に より、内容物が流動パラフィンのセルフカットタイプカ プセル剤を製造した。該セルフカットタイプカプセル剤 及び、同検体をガラス製サンプル瓶に10個ずつ入れ栓 をせずに30℃、75%RHの恒温恒湿槽中に24時間 保存したセルフカットタイプカプセル剤について各々5 カプセルずつ首部を捻り切り、その捻り切り易さによっ て良好3ポイント、普通2ポイント、不良1ポイントの 得点を付与する試験を5名のパネラーにより行った。結 果を表4に示す。

[0031]

【表4】 セルフカットタイプカプセル剤における捻り切 り試験に結果

		1441	1412	4 ‡ #3	1414	14h5	合計
Rhp1	N/Sil	2	2	2	3	2	11
	保護	1	1	1	1	1	5
比较興2	保存的	2	2	3	3	2	12
	保存款	1	1.	2	2	1	7
実施例3	REM	3	3	3	3	3	15
	茶存款	3	2	3	2	2	12

表4から明らかなように本発明によるカプセル剤は従来 法のそれと比較して明らかに捻り切り性が良好でそれは 髙温多湿下で保存した場合も同様に効果が確かめられ

【0032】5. 加温内容物充填試験

比較例1~2、実施例3の軟力プセル皮膜用溶液をライ 50

ナー社製ロータリー式軟カプセル製造機に仕込み、内容 物をナタネ部分硬化油(融点40℃)の加温融解物(温 度50℃)として、オーバル5型の軟カプセル剤を製造 した後、目視で該カプセル剤20個を観察し、不良を調 べた。結果を表5に示す。

[0033]

【表 5】加温内容物充填試験の結果

	不良数(個) n=20							
檢体	液漏れ	变形	付着					
比較例1	20	20	8					
比較例2	7 .	13	8					
実施例3	0	0	0					

表 5 から明らかなとおり本発明のカプセル剤によれば従 来法では不可能であった髙温に保たれた内容物でも、変 形や液漏れなどを起こすことなくカプセル加工が可能で あった。

[0034]

30

【発明の効果】このように本願発明は、従来困難であっ た寒天とゼラチンを完全に混合せしめたカプセル皮膜用 溶液を調整可能とし、寒天とゼラチンの双方の性質を十 分に併せ持った安定なカプセル剤であって、ゼラチンと 40 寒天との配合量によって任意の崩壊性を与えることはも とより、ゼラチン、寒天の各々の特徴を任意に調節し希 望の性質を有するカプセル剤を提供することができる。

【0035】従って、任意に薬効の持続性を付与し、加 温内容物にも適応できる耐高温多湿性の軟カプセル剤の 実現を可能とした。

【0036】セルフカットタイプカプセル剤においても 寒天の脆さとゼラチンの粘弾性を併せ持つために良好な 捻り切り性を得ることができ、このタイプのカプセル剤 の利便性を向上させるものである。

[0037] また経時的にその崩壊性が一定で品質が変

(6)

特開平8-245372

9

化しにくいという特徴を有するため、内容物の用途、目 的に対し最適の崩壊性を設定することができる。

10

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 識別記号 庁内整理番号 技術表示箇所 FΙ A 6 1 K 47/36 D A61K 47/36 D 47/42 47/42 //(A 6 1 K 47/36 47:42)